# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

56-158140

(43)Date of publication of application : 05.12.1981

(51)Int.CI.

B01J 13/02 CO8F 2/44 CO8K 9/04 CO8L 57/00 CO9C

(21)Application number : 55-061290

(71)Applicant: YAMAGUCHI ITARU

(22)Date of filing:

09.05.1980

(72)Inventor: YAMAGUCHI ITARU

**ONO TAKASHI** 

SEKINE MASAHIRO

# (54) PRODUCTION OF POLYMER COATED BODY

### (57)Abstract:

PURPOSE: To produce a polymer coated body efficiently by adjusting the charge state of the substrate in a liquid medium, forming a polymer having the charge opposite thereto, and performing polymerization reaction.

CONSTITUTION: At the time of dispersing a substrate consisting of a solid material in a liquid medium such as water or alcohols, and polymerizing a vinyl type monomer in the presence of a polymn. initiator thereby coating the substrate with the polymer, the charge state of the substrate is adjusted by such a method as selection or combination of the substrates, pH or addition of electrolyte, thereafter polymn. reaction is allowed to take place under the conditions under which the polymer having the opposite charge forms is allowed to take place by the selection of a polymn, initiator such as radical generating agent or the like. Then, the polymer coated body that permits improvement of surface properties of various substrates is produced efficiently.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

昭 60 9.18 発行

## 特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 55 年特許願第 61290 号(特開 昭 56-158140 号, 昭和 56 年 12 月 5 日発行 公開特許公報 56-1582 号掲載) については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 2 (1)

Int.Cl.	識別記号	庁内整理番号
B01J 13/02 C08F 2/44 // C08K 9/04 C08L 57/00 C09C 3/10		8 3 1 7 - 4 G 7 1 0 2 - 4 J 6 6 8 1 - 4 J 7 4 4 5 - 4 J 7 1 0 2 - 4 J

## 手統補正要

昭和60年7月4日

特許庁長官 宇質遺郎 監

1. 事件の表示

昭和55年特許願第61290号

2. 発明の名称

ポリマー被覆体の製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

宮城県仙台市核ケ丘7丁目32番3号

山口 格

4.代理人

東京都港区新橋2丁目2番2号川志演・邦倡ビル 8 階 (7 1 8 2 )弁理士 阿 形 明で阿升 電話(591)9910番 年間

- 5. 補正命令の日付 自 発
- 6.補正により増加する発明の数 0・
- 7...袖正の対象 明和書の発明の詳細な説明の欄

#### 8. 袖正の内容

- (1) 明細書第6ページ第2行目の「工業を入手の容易」を「工業的に入手の容易」に訂正します。
  - (2) 同弟9ページ第7行目の「組合せる選元剤」 を「組み合わせる還元剤」に訂正します。

(2)

共存物質の有無や種類だよつて変化する。

とのようなととから、本発明者らは、基体の電荷の有無又は正負に実質的に左右されずに各種固体物質を均一かつ強固にポリマーで被覆する方法を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、液体媒質中における基体の電荷状態を調整し、これと反対の電荷を有するポリマーを生成させること時にこれら電荷の正負の差を大きくすることによりその目的が達成できることを見出し、本発明をなすに至った。

すなわち、本発明は、固体物質からなる基体を 分散させた液体媒質中で重合開始剤の存在下でビ ニル系モノマーを重合させることにより該基体を 生成ポリマーで被覆するに当り、該基体の表面電 荷状態を調整したのち、これと反対の電荷を有す るポリマーが生成する条件下で重合反応を行わせ ることによりポリマー被覆体を製造する方法を提 供するものである。

本発明方法では、 はじめに液体媒質中における 基体の表面電荷状態を調整して基体に表面電荷を

によつて行われる。これらの結果は、ジータ電位 の測定などによつて確認される。

本発明方法では次にビニル系モノマーが該基体とは反対の電荷を有するポリマーを生成するように重合させられる。 すなわち、正電荷を有するポリマーを生成するか、負電荷を有するポリマーを生成するかのいずれかの重合条件が該基体の電荷に応じて選択される。

正電荷を有するポリマーが生成する条件は、例えば基体、ビニル系モノマー、重合開始剤を含む液体媒質中に、アミノ基又はN-置換アミノ基を有するラジカル発生剤あるな素環を分子中に有する。大変を受けるといってもたらすととができる。このアミノメをしてもたらするとができる。このアミノメを対し、はN-置換アミノ基を有するラジカル発生性N-置換アミノ基を有するラジカル発生性化合物、例えば2.2'-アングロパン)塩酸塩でもよいし、の通常ラジカル重合の開始剤として用いられてい

持開昭56-158140(2)

付与するか、又は反対符号の電荷に変えることが 必要である。その具体的な調整は基体の選択、組 合せや液体媒質の種類、PHを変えることにより、 あるいは電解質の添加、その種類又は濃度を変え ること等によつて行りことができる。例えば、硫 酸パリウムを水に分散したのみではそのジータ電 位はほぼOmVであるが、この液に電解質として塩 化パリウムを添加することにより、そのジータ電 位を約30mVにすることができ、他方、別の電解 質として硫酸ナトリウムを添加することによりそ のジータ電位を約-20mV にすることができる。 また、シリカ粉末を水に分散すると、そのジータ 電位は約-50mVであり、これに硝酸を加えてそ の pH を 2.5 にするとそのジータ電位を約 30mV にすることができる。このようにして、基体は液 体媒質中におけるその電荷状態が正又は負のいず れかに調整される。との調整は無電荷のものに正 又は負の電荷を付与したり、正電荷のものを負電 荷に、又は負電荷のものを正電荷に変えたり、あ るいは正又は負の電荷の絶対値を増大させること

る過酸化物とアミンとのレドックス系であつても よい。この過酸化物としては工業的と入手の容易 **左有機又は無機の過酸化物を用いることができる。** すなわち、有根過酸化物としては、ペンソイルペ ルオキシド、ジーセープチルベルオキシド、セー プチルベルベンゾエート、 クメンヒドロベルオキ シドなどがあり、無機過酸化物にあつては過酸化 水素、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウムなど をあげることができる。またこのレドックス米の アミン類としてはエチレンジアミン、ジエチレン ドリブ 彩鷺 トリエチレンテトラミン、テトラエ チレンペンタミンなどの鎖状アミン類、N、N-ジ メチルアニリン、N.N-ジメチルバラトルイジン、 ナフチルアミン、フエニレンジアミン、ジフエニ ルアミン、N,Nージフエニルペンジジン、カルバ ソールなどの芳香族アミン類が用いられる。これ らのラジカル発生剤の使用濃度としてはW群の開 始剤もしくは四群の過酸化物にあつては 0.0005 から 0.5 モル/L-分散媒程度であるが、通常 0001から 0.02モル/L-分散媒用いることが多

特開昭56-158140(3)

い。また凹群のアミン類にあつてはレドックス系の酸化成分である過酸化物に対し、モル比で0.05ないし4の範囲で用いられる。

e in the p

2.75

1.2

30

. .

他方、 アミノ基又は N - 置換アミノ基を分子中 に有する重合性モノマーと して、 アミノエチルア クリレート、 N , N - ジメチルアミノエチルアクリレート、 N , N - ジエチルア ミノエチルアクリレート、 アミノエチルメタクリレート、 N , N - ジェチル ルアミノエチルメタクリレート、 N , N - ジェチル アミノエチルメタクリレート などがある。

選案を含む複素環を有する重合性モノマーとしては、2-ビニルビリジン、4-ビニルビリジン、5-メチル-2-ビニルビリジン、5-エチル-2-ビニルビリジン、5-エチルー2-ビニルビリジン、2-インブロベニルビリジンなどのビニルビリジン類、N-ビニル-2-ピロリドン、N-ビニル-3、3-ジメチル-2-ピロリドンなどのビニルー4、4-ジメチル-2-ピロリドンなどのビニルビリリン類、N-ビニル-2-ピペリド

とれらの共存モノマーを反応系に使用する場合には、重合開始剤として前配の(A)群又は(D)群ラジカル発生剤を用いることができるのはもちろんであるが、これら(A)群及び(D)群のラジカル発生剤以

存モノマーは 0.5 ない し20 重量部、好ましくは

1から10重量部を用いる。

外のものを用いても基体をポリマーでカブセル化 することが可能である。(A)群及び(B)群以外のラジ カル発生剤としては過酸化水素、過硫酸カリウム、 過硫酸アンモニウム、ペンゾイルペルオキシド、 ジーt - ブチルペルオキシドなどの過酸化物があ り、さらにこれらと還元剤との組合せ系がある。 組合せる還元剤としては鉄、コパルト、銅、マン ガンで代表される多種のイオン価をとりうる金属 の低次のイオン価の塩、ヨウ化カリ、ヨウ化ソー ・ダ左どのヨウ素塩、アルドース、ケトースなどの 還元糖、カテコール、ピロガロールなどのポリフ エノール類がある。またこれら過酸化物系の他に アグビスインプチロニトリル、アゾビスー2.4-ジメチルバレロニトリルなどのアゾ化合物も用い **りる。とれらの使用量は通常用いられる程度で充** 分である。

すなわち、過酸化物もしくはアン化合物にあつては分散媒100重量部当り0.01ないし5重量部であり、好ましくは0.1ないし2重量部が使用される。また還元剤にあつては、重合開始剤1に

対し0.05 ないし10程度の割合、好ましくは 0.2から2の割合で用いる。

以上のような方法により正電荷を有するポリマーを生成させることができる。さらに、正電荷を有するポリマーには、コロイド化学的に負電荷を有する高分子コロイドと反応して提集、 沈殿を形成しりる能力を持つものを含む。

次に負電荷を有するポリマーが生成する条件は、 公知のアニオン重合方式、重合開始剤として過硫 酸カリウム、過硫酸アンモニウムなどのようなア ニオンラジカル生成系開始剤又は亜硫酸と塩化第 二鉄などのレドックス系開始剤を用いることによ つてもたらすことができる。

とれらの基体及びポリマーの表面電荷の測定手段は電気泳動法、電気浸透法、流動電位法等いろいろ存在するが、本発明でいう電荷を測定するのにもつとも適した手段としてはコロイド満定法(千手瞭一著、コロイド満定法、南江堂、1969)をあげることができる。生成ポリマーの電荷の測定は、本発明の反応系から基体のみを除いて重合

反応を行つて得られたポリマーエマルジョンについて、コロイト満定法を用いて電荷を推定した。 コロイト満定法においては低分子電解質は妨害因子とはならないが界面活性剤は妨害因子となると ともあるので空試験を行つて電荷の値を補正した。

本発明では、りン片状をの種類の形状を有機質の形状を有質の形状を有質の形状を有質の形状を有質の形状を有質の形状を有質の形状をの種類を基体として用いない。 強化物、リン片状のできる。 強化物、リンドは、 ないのでは、 ないのでは

持開昭56-158140(4)

料、砂、砂利、パーライト、アスペストなどの天 然物、ガラス樹、ガラス繊維さらにアルミ赤泥、 のかったとをあげるととができる。有機質の 物質としては天然高分子化合物、合成の具体化 では、天然物ではパルプ、木片、木がサレン、 ではボッリ塩化ビニル、ポリエチレン、ボリアクリロニトリル、ポリアニント、ボリアニント、ボリーニン・ボリーニン・ボリーニン・ボリーステル、有機系質料ではファル、ボットン系質料、オンスラル、質料などをあげることができる。

次に、本発明で用いうる主モノマーとはラジカルを発生する重合開始剤により重合もしくは共重合が可能な二重結合を有する化合物である。具体的な例としてはステレン、アクリロニトリル、アクリル酸、アクリル酸塩類、メタクリル酸、メタクリル酸塩類、メタクリル酸エステル類、タクリル酸エステル類、塩化ビニル、酢酸ビニル、アク

リルアミド、トーメチロールアクリルアミド、2.6
ージー t ープチルー 4 ー アリルフエノールなどの
モノビニル系化合物、ジビニルベンゼン、エチレングリコールジメタクリレート、ジビニルエーテ
ルなどのジビニル系化合物、ブタジエン、クロロ
プレンなどのジエン系化合物、トリメチロールブロパントリメタクリレートのごときトリビニル系
化合物などである。上配アクリル酸またはメタクリル酸の塩としてはナトリウム、カリウム、マグネンウム、カルンウム、亜鉛、アンモニアの塩が
代表的である。

またアクリル酸エステル類としてはアクリル酸 メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸 - n - ブ チル、アクリル酸 - 2 - エチルヘキンル、アクリ ル酸ラウリル、アクリル酸ステアリル、アクリル 酸ヒトロキンエチル、アクリル酸ヒトロキンプロ ピル、アクリル酸メトキンエチル、アクリル トキンエチル、アクリル酸ンクロヘキンル、アク リル酸 グリンシル、アクリル酸ヒトロキンプロ にい、アクリンシル、アクリル酸ヒトロキンエチ ルリン酸エステルなどを用いることができる。さ らにメタクリル酸エステル類としてはメタクリル 酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸イ ソプチル、メタクリル酸 - n - プチル、メタクリ ル酸-t-ブチル、メタクリル酸-2-エチルヘ キシル、メタクリル酸ラウリル、メタクリル酸ス テプリル、メタクリル酸オレイル、メタクリル酸 メトキシエチル、メタクリル酸エトキシエチル、 メタクリル酸プトキシエチル、メタクリル酸ヒド ロキシエチル、メタクリル酸ヒドロキシブロピル、 メタクリル酸シクロヘキシル、メタクリル酸グリ シジル、メタクリル酸ヒトロキシエチルリン酸エ ステル、1-メタクリルオキシプロピルトリメト キシシランなどの各エステルが用いられる。とれ 5の物質は単独でも任意の組合せにおいても主モ ノマーとして本発明に用いうる。

本発明においては上記のことをアクリル酸、アクリル酸塩類、アクリル酸エステル類、メタクリル酸、メタクリル酸塩類及びメタクリル酸エステル類を主モノマーの一部として使用することによ

り特に好ましいポリマーカプセル化物を得るとと ができる。

これら主モノマーの使用量は基体100重量部 に対して0.5 ないし100重量部である。特に3 ないし50重量部のポリマーでカプセル化を行え は工業的利用面において、コスト的にも性能的に も好適である。

本発明で用いられる液体媒体としては基体をよび主モノマーを分散させた状態で反応させるとかをものであり、水が代表の類なが代表の類なども使用できる。使用できる。使用できる。使用できる。使用できる。一般には大変を強体を適宜選択して上記の水以使用をは大変を使用される。これらの数体体の使用される。これらの数体をの使用される。これらの数体をがある。一般は基体のである。一般は大変を表しての数があり、音部である。一般は、また比重の水の媒体を用量は少なく、また比重の小なる基体で

の改良に有効に利用される。

また得られたポリマーカブセル化物に加圧成形、 押出成形、射出成形などの成形法を適用して各種 の成形物を製造することもできる。これら成形物 の強度は基体とポリマーを単純に混合一体化して 得たものに比べてはるかに高い。それゆえこれら ポリマーカブセル化物は強材、雑貨などの有用な 成形素材ともなる。

次に実施例によつて本発明をさらに詳細に説明する。

#### 実施例 1

かきまぜ装置、冷却器及び温度計を備えたガラス製四つロ丸フラスコ(300㎡)に水100㎡ と硫酸パリウム粉末(粒径0.1μ~35μ)20 ののかでで、この分散液中の硫酸パリウムのジーク電位をジータメータで測定すると程度0mVであった(コロイド満定法による表面電荷は-0.06×10<sup>-5</sup> Parad/8であった)。 次いてこの分散液に塩化パリウムを 1×10<sup>-5</sup> mol/L の割合で添加した。このとき、硫酸パリウムのジータ電位を同

特開昭56-158140(5)

はその重量部当りの媒体使用量は多くなる。

基体及び主モノマーの分散性を向上させるため に界面活性剤を併用することもできる。界面活性 剤としてはアニオン系、カチオン系、ノニオン系 のいずれも使用でき、これらの使用量は 0.1 ない し19/1-媒体で充分である。

本発明の実施形態は上記の媒体中に基体及び主モノマーを分散し、基体あるいは生成ポリマー又はその両方の電荷を調整するための pH 調整剤、 電解質などを添加し、重合開始剤を加えて、必要 に応じかきませながら反応させることが有利であ る。

しか し必ずしもとの順序で行う必要はなく、例 えばさず主モノマーの反応を先に行い、反応の後 半で基体を添加することによつてもポリマーカブ セル化物を得ることができる。

本発明によればポリマーで均一に被覆一体化し た基体を容易に得ることができる。

とのカプセル化の技術は 顔料、ブラスチック用 充てん材などの表面処理、各種の基体の表面性質

様の方法で測定すると33mVであつた(コロイド 満定法による表面電荷は1.0×10<sup>-1</sup> Parad/9であ つた)。

次に、この分散液にメタクリル酸メチル59を加え、亜硫酸水 0.02mol/L と塩化第二鉄 4×10-6mol/Lと塩化第二鉄 4×10-6mol/Lとからなるレドンクス系開始剤を用い、アルゴン雰囲気下、40℃で1時間、かきまぜながら重合反応させた。反応終了後、反応液中にはポリマーラテンクスは全く存在せず、生成したポリマーはすべて硫酸パリウムの核硬に費やされており、反応液を容易に拒過することができた。またその全重合率は189であつた。

#### 参考例1

硫酸バリウム粉末及び塩化バリウムを用いずに、 実施例 1 と同様にして重合反応させ、乳白色のポ リマーエマルションを得た。次いで、とのエマル ションの一部を秤取し、そのシータ電位をジータ メータで測定すると-37mV (コロイト満定法で は-5.0×10<sup>-5</sup> Parad/P)であつた。ポリマーの 電荷は溶液のPBCよつて変化したが、PH が 2~

# 11の範囲では負電荷を示した。

塩化パリウムを用いず、他は実施例1と同様にして、重合反応させた。反応終了核の反応液中には、硫酸パリウム粉末のカブセル化に関与しなかった生成ポリマーが、ポリマーラテックスとして43重量が、塊状ポリマーとして15重量が存在し、被優に関与したポリマーは、生成ポリマー中4・2重量がであった。なお、全重合率は14%であった。

### 実施例2

比較例1

水100ml、硫酸パリウム粉末209及び硫酸ナトリウムを1×10<sup>-3</sup> mol/Lの割合で所定量を 実施例1と同様のフラスコに加えた。このとき、 硫酸パリウムのジータ電位は-18mV であつた。 たいでこの分散液にメタクリル酸メチル59を加 え、さらに生成ポリマーに正電荷を付与する開始 剤として22-ナゾビス(2-ナミジンプロパン) 塩酸塩 5×10<sup>-3 mol</sup>/Lを加え、アルゴン雰囲気 下、60でで45分反応させた。反応終了後、反

すか5 重量がであり、その全重合率は21%であった。

#### 実施例3

実施例 1 と同様のフラスコに水 1 0 0 配及びシリカ粉末 (<300メッシュ)2 0 9を加えかきまぜた。ときのシリカ粉末のシータ電位は - 5 3 mV (コロイド満定法での表面電荷は - 3.4×10 mV (コロイド満定法での表面でで、2 の分散液に硝酸を加え、そのPB を 2.5 に調整した。この分散液に硝酸を加え、そのPB を 2.5 に調整した。このときのシリカ粉末のシータ電位は 3 2 mV (コロイト満定法で ノッカのとの は 3 2 mV (コロイト満定法で ノッカのとの は 3 2 mV (コロイト満定法で ノッカのとの 1 mol / と 生成ポリマーに 1 m2 が カリウム 0.0 1 mol / と 生成散 カリウム 0.0 1 mol / と と 強限 気 ア の と で 3 時間 ランクスは 日として 変更 反応 液 中には ボリマー する は 1 が シリカ粉末の 被優に 寄与していた。また、その全重合率は 8 1 % であつた。

#### 参考例 3

·シリカ粉末を用いず、また硝酸による pH 調整

特開昭56-158140(6)

応液中にはポリマーラテンクスは存在せず、生成ポリマーの80重量をが硫酸パリウムの被覆に関与しており、全重合率は14%であつた。

#### 参考例 2

硫酸パリウム粉末及び硫酸ナトリウムを用いず、他は実施例2と同様にして重合反応させると、乳白色のポリマーエマルジョンが得られた。このもののコロイド満定法による表面電荷は26×10<sup>-5</sup> Farad/9であつた。

#### 比較例 2

硫酸ナトリウムを用いずに実施例2と同様の試験を行い、硫酸パリウム粉末の被覆に関与しないポリマーラテックス65重量まと塊状ポリマー8重量を得た。との場合の全重合率は22まであつた。一方、硫酸ナトリウムに代えて塩化パリウムを1×10~mo1/Lの割合で用い、実施例2と同の方法で重合反応させた。この場合、生成ポリマーの90重量をがポリマーラテックスであり、硫

酸パリウム粉末の被覆に関与したポリマーは、わ

をせず他は実施例 3 と同様にして反応させ、乳白色の安定なポリマーエマルジョンを得た。その一部を秤取し、そのジータ電位を測定すると-40mv(コロイド商定法では-4.0×10<sup>-6</sup> Parad/9)であつた。

#### 比較例3

硝酸によつて pH を 5 に調整したほかは、実施 例 3 と同様にして重合反応させた。pH  $\dot{m}$  5 のとき の  $\dot{m}$   $\dot{m}$ 

反応終了後の反応被中には、シリカ粉末の被獲 に関与しないポリマーラテンクスが 0.3 重量をと 塊状ポリマーが 8 1 重量を存在し、カブセル化に 関与したポリマーは全体のわずか 3.5 重量をであ つた。なお、その全重合率は 8 4 まであつた。

特許出願人 山 口 格